

**Print** Generate Collection

L1: Entry 7 of 10

File: DWPI

Mar 21, 2000

DERWENT-ACC-NO: 2000-286495

DERWENT-WEEK: 200025

COPYRIGHT 2003 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Optical information recording medium - has phase change optical recording layer containing noble metals and chalcogenides

PATENT-ASSIGNEE:

**ASSIGNEE** 

CODE

MITSUBISHI CHEM CORP

MITU

PRIORITY-DATA: 1998JP-0186099 (July 1, 1998)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO

PUB-DATE

LANGUAGE

**PAGES** 

MAIN-IPC

JP 2000079761 A

March 21, 2000

010

B41M005/26

APPLICATION-DATA:

PUB-NO

APPL-DATE

APPL-NO

DESCRIPTOR

JP2000079761A

June 28, 1999

1999JP-0181249

INT-CL (IPC): <u>B41 M 5/26</u>; <u>G11 B 7/0045</u>; <u>G11 B 7/24</u>; <u>G11 B 7/26</u>; <u>G11 B 7/30</u>

ABSTRACTED-PUB-NO: JP2000079761A

**BASIC-ABSTRACT:** 

NOVELTY - An optical information recording medium has a phase change optical recording layer having a new composition on the substrate.

DETAILED DESCRIPTION - An optical information recording medium has a phase change optical recording layer having the composition XaGabMcSbdTee on a substrate. X = at least one of Ag, Au, Pd, Pt or Zn; M = at least one of Sn, Ge, Si, Pb; a = 0 to 0.1, b = 0.001 to 0.1, c = 0.01 to 0.15, d = 0.5 to 0.7, e = 0.15 to 0.4, b + c = 0.03 to 0.25, a + e = 1.0.

USE - None given.

ADVANTAGE - Phase change rewritable ability due to the eutectic composition and which can be initialized easily. Jitter is reduced.

CHOSEN-DRAWING: Dwg.1/6

TITLE-TERMS: OPTICAL INFORMATION RECORD MEDIUM PHASE CHANGE OPTICAL RECORD LAYER CONTAIN NOBLE METAL

DERWENT-CLASS: G05 L03 P75 T03 W04

CPI-CODES: G06-D07; L03-G04B;

EPI-CODES: T03-B; T03-B01; T03-B01D8; T03-B01E; W04-C; W04-C01; W04-C01E;

# WEST

Generate Collection Print

L1: Entry 1 of 10

File: JPAB

Mar 21, 2000

PUB-NO: JP02000079761A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 2000079761 A

TITLE: OPTICAL INFORMATION RECORDING MEDIUM, RECORDING METHOD, AND MANUFACTURE OF

OPTICAL INFORMATION RECORDING MEDIUM

PUBN-DATE: March 21, 2000

INVENTOR - INFORMATION:

NAME COUNTRY

NOBUKUNI, NATSUKO HORIE, MICHIKAZU

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME COUNTRY

MITSUBISHI CHEMICALS CORP

APPL-NO: JP11181249 APPL-DATE: June 28, 1999

INT-CL (IPC): <u>B41 M 5/26</u>; <u>G11 B 7/0045</u>; <u>G11 B 7/24</u>; <u>G11 B 7/26</u>; <u>G11 B 7/30</u>

## ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To facilitate the initial crystallization while making the most of the phase change rewritability of an eutectic composition, and reduce a jitter as a disk property by forming a phase change type optical recording layer to be a composition represented by a specified composition formula.

SOLUTION: A phase change type optical recording layer is formed to be a composition represented by the formula. In this case, in the formula, X represents at least one kind from among Ag, Au, Pd, Pt or Zn, M represents at least one kind from among Sn, Ge, Si and Pb, and 0.0

COPYRIGHT: (C) 2000, JPO

ريان ويستويون بالارتكار ويناه وتكافئت والمحاورة

```
WER 9 OF 10 CAPLUS COPYRIGHT 2003 MCS
       2000:180992 CAPLUS
       132:201109
       Phase change type optical information recording material, its
       recording method and manufacture of the same
       Nobukuni, Natsuko; Horie, Michikazu
      Mitsubishi Chemical Industries Ltd., Japan
       Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 10 pp.
      CODEN: JKXXAF
      Patent
 DT
       Japanese
 LA
 IC
       ICM B41M005-26
       ICS G11B007-0045; G11B007-24; G11B007-26; G11B007-30
       74-12 (Radiation Chemistry, Photochemistry, and Photographic and Other
       Reprographic Processes)
       Section cross-reference(s): 56, 75
 FAN.CNT 1
                                             APPLICATION NO. DATE
                       KIND DATE
      PATENT NO.
 PΙ
       JP 2000079761
                        A2
                             20000321
                                             JP 1999-181249
                                                              19990628
      JP 3419347
                        B2
                             20030623
                             19980701
 PRAI JP 1998-186099
                       Α
      The phase change type optical information recording material
       comprises X.alpha.Ga.beta.M.chi.Sg.delta.Te.epsilon. (X = Ag, Au, Pd, Pt,
       Zn; M = Sn, Gé, Si, Pb; .alpha. = 0.0-0.1; .beta. = 0.001-0.1; .chi. =
       0.01-0.15; .delta. = 0.5-0.7; .epsilon. = 0.15-0.4; .beta. + .chi. =
       0.03-0.25; .alpha. + .beta. + .chi. + .delta. + .epsilon. = 1.0). The
       initial crystn. of the above recording layer is carried out by local
       fusion and recrystn.
      phase change type optical information recording material disk
 ST
      memory
 IT
      Optical recording materials
          (erasable; phase change type optical information recording
          material, its recording method and manuf. of the same)
, IT
       Optical disks
       Optical memory devices
      Optical recording
          (phase change type optical information recording material,
          its recording method and manuf. of the same)
```

RL: DEV (Device component use); PEP (Physical, engineering or chemical

(in phase change type optical information recording material)

IT

260255-78-5 260255-79-6 260255-80-9

process); PROC (Process); USES (Uses)

```
Antimony alloy, base, Sb 66, Te 25, Ag 4, Ge 3.4, Ga 1 (9CI) (CA INDEX NAME)
CN
MP
    Ag . Ga . Ge . Sb . Te
CI
    AYS
    CA
SR
    STN Files: CA, CAPLUS
LC
Component
           Component
                         Component
           Percent Registry Number
Sb
           66
                         7440-36-0
             25
   Te
                         13494-80-9
             4
   Αq
                         7440-22-4
                          7440-56-4
   Ge
              3.4
   Ga
                          7440-55-3
              1
              1 REFERENCES IN FILE CA (1957 TO DATE)
              1 REFERENCES IN FILE CAPLUS (1957 TO DATE)
REFERENCE 1
    132:201109 CA
AN
TI
    Phase change type optical information recording material, its recording
    method and manufacture of the same
IN
    Nobukuni, Natsuko; Horie, Michikazu
    Mitsubishi Chemical Industries Ltd., Japan
PA
SO
    Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 10 pp.
    CODEN: JKXXAF
DT
    Patent
LA
    Japanese
IC
    ICM B41M005-26
    ICS G11B007-0045; G11B007-24; G11B007-26; G11B007-30
CC
    74-12 (Radiation Chemistry, Photochemistry, and Photographic and Other
    Reprographic Processes)
    Section cross-reference(s): 56, 75
FAN.CNT 1
    PATENT NO.
                   KIND DATE
                                       APPLICATION NO. DATE
                                      -----
    JP 2000079761 A2 20000321
PΙ
                                       JP 1999-181249 19990628
                   B2 20030623
    JP 3419347
PRAI JP 1998-186099 19980701
    The phase change type optical information recording material comprises
    X.alpha.Ga.beta.M.chi.Sg.delta.Te.epsilon. (X = Ag, Au, Pd, Pt, Zn; M =
    Sn, Ge, Si, Pb; .alpha. = 0.0-0.1; .beta. = 0.001-0.1; .chi. = 0.01-0.15;
     .delta. = 0.5-0.7; .epsilon. = 0.15-0.4; .beta. + .chi. = 0.03-0.25;
    .alpha. + .beta. + .chi. + .delta. + .epsilon. = 1.0). The initial
    crystn. of the above recording layer is carried out by local fusion and
    recrystn.
ST
    phase change type optical information recording material disk memory
IT
    Optical recording materials
       (erasable; phase change type optical information recording material,
       its recording method and manuf. of the same)
IT
    Optical disks
    Optical memory devices
    Optical recording
       (phase change type optical information recording material, its
       recording method and manuf. of the same)
IT
    260255-78-5 260255-79-6 260255-80-9
    RL: DEV (Device component use); PEP (Physical, engineering or chemical
    process); PROC (Process); USES (Uses)
       (in phase change type optical information recording material)
```

California of the measurement of the second community of the second control of the secon

ANSWER 83 OF 94 REGISTRY COPYRIGHT 2003 ACS

.

260255-78-5 REGISTRY

ન્5∙

RN

```
ANSWER 82 OF 94 REGISTRY COPYRIGHT 2003 ACS
56
     260255-79-6 REGISTRY
RN
    Antimony alloy, base, Sb 62, Te 27, Ag 4.4, Ge 3.4, Ga 2.9 (9CI) (CA INDEX
CN
MF
    Ag . Ga . Ge . Sb . Te
CI
    AYS
SR
    CA
     STN Files: CA, CAPLUS
LC
                         Component
           Component
Component
            Percent Registry Number
7440-36-0
   Sb
              62
   Te
              27
                         13494-80-9
                          7440-22-4
   Αq
               4.4
   Ge
               3.4
                          7440-56-4
   Ga
               2.9
                          7440-55-3
              1 REFERENCES IN FILE CA (1957 TO DATE)
              1 REFERENCES IN FILE CAPLUS (1957 TO DATE)
REFERENCE 1
     132:201109 CA
AN
     Phase change type optical information recording material, its recording
TI
    method and manufacture of the same
    Nobukuni, Natsuko; Horie, Michikazu
IN
    Mitsubishi Chemical Industries Ltd., Japan
PA
SO
    Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 10 pp.
    CODEN: JKXXAF
DT
    Patent
    Japanese
LA
IC
    ICM B41M005-26
     ICS G11B007-0045; G11B007-24; G11B007-26; G11B007-30
     74-12 (Radiation Chemistry, Photochemistry, and Photographic and Other
CC
     Reprographic Processes)
     Section cross-reference(s): 56, 75
FAN.CNT 1
                                        APPLICATION NO. DATE
                   KIND DATE
    PATENT NO.
     -----
                                         -----
    JP 2000079761
                          20000321
                                        JP 1999-181249 19990628
PΙ
                     A2
                    B2 20030623
    JP 3419347
PRAI JP 1998-186099 19980701
    The phase change type optical information recording material comprises
    X.alpha.Ga.beta.M.chi.Sq.delta.Te.epsilon. (X = Ag, Au, Pd, Pt, Zn; M =
     Sn, Ge, Si, Pb; .alpha. = 0.0-0.1; .beta. = 0.001-0.1; .chi. = 0.01-0.15;
     .delta. = 0.5-0.7; .epsilon. = 0.15-0.4; .beta. + .chi. = 0.03-0.25;
     .alpha. + .beta. + .chi. + .delta. + .epsilon. = 1.0). The initial
    crystn. of the above recording layer is carried out by local fusion and
    recrystn.
    phase change type optical information recording material disk memory
ST
TT
    Optical recording materials
        (erasable; phase change type optical information recording material,
       its recording method and manuf. of the same)
IT
    Optical disks
    Optical memory devices
    Optical recording
        (phase change type optical information recording material, its
       recording method and manuf. of the same)
IT
    260255-78-5
                 260255-79-6
                              260255-80-9
    RL: DEV (Device component use); PEP (Physical, engineering or chemical
    process); PROC (Process); USES (Uses)
        (in phase change type optical information recording material)
```

```
ANSWER 81 OF 94 REGISTRY COPYRIGHT 2003 ACS
RN
    260255-80-9 REGISTRY
    Antimony alloy, base, Sb 63, Te 27, Ag 4.3, Ga 2.8, Ge 2.8 (9CI) (CA INDEX
CN
    NAME)
    Ag . Ga . Ge . Sb . Te
MF
CI
    AYS
SR
    CA
    STN Files: CA, CAPLUS
LC
Component
           Component
                          Component
            Percent Registry Number
63
                         7440-36-0
   Sb
             27
                         13494-80-9
   Te
              4.3
   Ag
                          7440-22-4
                          7440-55-3
   Ga
              2.8
                          7440-56-4
   Ge
              2.8
              1 REFERENCES IN FILE CA (1957 TO DATE)
              1 REFERENCES IN FILE CAPLUS (1957 TO DATE)
REFERENCE 1
    132:201109 CA
AN
    Phase change type optical information recording material, its recording
TI
    method and manufacture of the same
    Nobukuni, Natsuko; Horie, Michikazu
IN
    Mitsubishi Chemical Industries Ltd., Japan
    Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 10 pp.
SO
    CODEN: JKXXAF
DΤ
    Patent
    Japanese
LΑ
    ICM B41M005-26
IC
    ICS G11B007-0045; G11B007-24; G11B007-26; G11B007-30
CC
    74-12 (Radiation Chemistry, Photochemistry, and Photographic and Other
    Reprographic Processes)
    Section cross-reference(s): 56, 75
FAN.CNT 1
    PATENT NO.
                   KIND DATE
                                        APPLICATION NO. DATE
     -----
                                         _____
                         20000321
    JP 2000079761 A2
                                        JP 1999-181249 19990628
ΡI
                    B2 20030623
    JP 3419347
PRAI JP 1998-186099 19980701
    The phase change type optical information recording material comprises
    X.alpha.Ga.beta.M.chi.Sg.delta.Te.epsilon. (X = Ag, Au, Pd, Pt, Zn; M =
    Sn, Ge, Si, Pb; .alpha. = 0.0-0.1; .beta. = 0.001-0.1; .chi. = 0.01-0.15;
.delta. = 0.5-0.7; .epsilon. = 0.15-0.4; .beta. + .chi. = 0.03-0.25;
     .alpha. + .beta. + .chi. + .delta. + .epsilon. = 1.0). The initial
    crystn. of the above recording layer is carried out by local fusion and
    recrystn.
    phase change type optical information recording material disk memory
ST
IT
    Optical recording materials
        (erasable; phase change type optical information recording material,
       its recording method and manuf. of the same)
IT
    Optical disks
    Optical memory devices
    Optical recording
        (phase change type optical information recording material, its
       recording method and manuf. of the same)
    260255-78-5 260255-79-6 260255-80-9
IT
    RL: DEV (Device component use); PEP (Physical, engineering or chemical
    process); PROC (Process); USES (Uses)
       (in phase change type optical information recording material)
```

#### (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11) 許出顧公園番号 特開2000-79761 (P2000-79761A)

(43)公開日 平成12年3月21日(2000.3.21)

(51) Int.CL'		識別記号	· PI			ý <del>-</del> ₹7}*( <del>\$</del>	
B41M	5/26	511	B41M	5/26	X	X	
G11B	7/0045		G11B	7/0045	A 511		
	7/24			7/24			
	7/26	5 3 1		7/26	531		
	7/30			7/30	2	Z	
	•	•	农储在客	未開求	謝求項の数9	OL 全10 J	
(21)出願番号		<b>特額平</b> 11-181249	(71)出貿人	(71)出題人 000005968			
				三菱化	学株式会社	•	
(22)出顧日		平成11年6月28日(1999.6.28)		東京都	<b>千代田区丸の内</b> 二	丁目5番2号	
			(72)発明者	信留	<b>杂种子</b>		
(31) 優先権主張番号		特額平10-186099		神奈川県横浜市青菜区鳴志田町1000番地			
(32) 優先日		平成10年7月1日(1998.7.1)		三菱化学株式会社模英雄合研究所内			
(33)優先權主張国		日本 (JP)	(72)発明者	堀江 3	面和		
				神奈川	具橙灰市青黍区属	志田町1000番地	
				三菱化	学株式会社模英籍	合研究所内	
			(74)代理人	(74)代理人 100103997			
				弁理士	是谷川 嘎司		

# (54) 【発明の名称】 光学的情報記録用媒体、記録方法及び光学的情報記録用媒体の製造方法

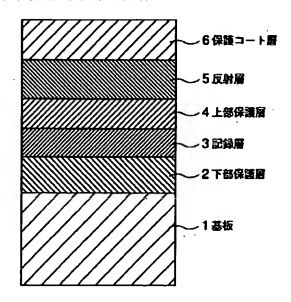
# (57)【要約】

【課題】 本発明は、上記従来技術の問題点を解決する ためになされたもので、その目的は、共晶組成の相変化 リライタブル特性を生かしつつ、初期結晶化(初期化) を容易にし、ディスク特性としてジッタ低減を図ること にある。

【解決手段】 基板上に相変化型光記録層が設けられ、 相変化記録層への情報の記録再生が結晶状態と非晶状態 との間の相変化によって行なわれる光学的情報記録用媒 体において、該相変化型光記録層が

# 【化1】

# X Ga B M , Sb , Te ,



【特許請求の庭囲】

【 請求項1 】 基板上に相変化型光記録層が設けられ、 相変化計量層への情報の計量再生が結晶状態と非晶状態 との間の相変化によって行なわれる光学的情報記録用媒 体において、該相変化型光記録層が

1

【化1】

(ただし、XはAg、Au、Pd、PtもしくはZnの うちの少なくとも一種、MはSn、Ge、Si、Pbの うちの少なくとも一種、0.0≦α≦0.1、0.00 10 間を設けた3値変調方式にて行なう記録方法。  $1 \le \beta \le 0.1, 0.01 \le \chi \le 0.15, 0.5 \le \delta$  $\leq 0.7, 0.15 \leq \varepsilon \leq 0.4, 0.03 \leq \beta + \chi \leq$ 0.25、 $\alpha+\beta+\chi+\delta+\varepsilon=1.0$ ) なる組成を有 することを特徴とする光学的情報記録用媒体。

【請求項2】 基板上に、少なくとも下部保護層、相変 化型光記録層、上部保護層及び反射層が設けられ、結晶 状態を未記録状態、非晶質状態を記録状態とし、少なく とも強弱2値の光強度の変調により非晶質ビットの重ね 書きをする請求項1に記載の光学的情報記録用媒体。

【請求項3】 MがGeである請求項1又は2に記載の 20 ス分割し 光字的情報記録用媒体。

【請求項4】 反射層が、Au, Ag及びAlからなる\*

(ただし、 $\alpha_1 + \beta_1 + \alpha_2 + \beta_2 + \cdots + \alpha_n + \beta_n$  $=n-j (0 \le j \le 2), m=n-k (k=0, 1,$ 2) 且つnの最小値はk+1以上)、α1 T (1≤i≤ m)なる時間に記録層を溶融させるに足る記録パワーP w (>Pe)を照射し、βι T (1≤i≤m) なる時間 には、0<Pb≤0.5Pe(ただし、BaTにおいて は、O<Pb≦Peとなってもよい)なるバイアスパワ 30 ムオーバーライトも可能であるという利点を有する。 -Pbを照射する請求項6に記載の記録方法。

【請求項9】 請求項1乃至5のいずれか1つに記載の 記録媒体の製造方法であって、相変化型記録層を成膜 後、該記録層にエネルギービームを照射して結晶化せし める初期化操作を行うにあたり、該記録層を局所的に溶 風せしめ再凝固することによって結晶化させることを特 徴とする光学的情報記録用媒体の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、レーザー光照射に 40 よる相変化によって生じる反射率差または反射光位相差 を利用した記録消去可能な光学的情報記録用媒体及びそ の記録方法、製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】光ディスクには再生専用型、光記録可能 型、書換可能型があり、再生専用型はビデオディスク、 オーディオディスク、さらには大容量コンピューター用 ディスクメモリーとしてすでに実用化している。相変化 型の光ディスクでは相変化前後で反射率または反射光の 位相が変化することを利用するものであり、外部磁界を※50

\*群から選ばれた少なくとも一種を90原子%以上含む金… 属からなる請求項2又は3に記載の光学的情報記録用媒 体.

【讃求項5】 記録層の厚みが15-30nm、上部保 護層の厚みが10-50mm、反射層が厚みが50-5 00 nmである請求項2乃至4のいずれか1つに記載の 光学的情報記録用媒体。

【讃求項6】 讃求項1乃至5のいずれか1つに記載の 記録媒体への記録方法であって、記録を、オフパルス区

【讃求項7】 オフバルス時のバイアスパワーPbを消 去パワーPeに対してO<Pb≦0.5Peとする請求 項6に記載の記録方法。

【請求項8】 集束された光ピームを照射してマーク長 変調された情報を記録するにあたって、長さ nT (Tは 基準クロック周期、nは2以上の自然数)の非晶質マー クを形成する際に、**ロ**マーク間では非晶質マークを再結 晶化しうる消去パワーPeを照射し、OnTマークを形 成する際には、時間nTを以下のようにn-k個にパル

【化2】

 $\alpha_1$  T,  $\beta_1$  T,  $\alpha_2$  T,  $\beta_2$  T,  $\cdots$ ,  $\alpha_n$  T,  $\beta_n$  T,

※必要とせず反射光量の違いを検出して再生を行う。相変 化型は光磁気型と比較すると、磁石を必要としない、光 学系が単純である等の理由によりドライブ作製が容易 で、小型化、低コスト化にも有利である。さらに、レー ザー光のパワーを変調するだけで、記録・消去が可能で あり、消去と再記録を単一ビームで同時に行う、1ビー 【0003】1ビームオーバーライト可能な相変化記録 方式では、記録膜を非晶質化させることによって記録ビ ットを形成し、結晶化させることによって消去を行う場 合が一般的である。この場合、as-depo状態はア モルファスである場合が一般的であるため、初期状態を 結晶状態とするためにディスク全面を短時間で結晶化す る必要がある。この工程を初期結晶化と呼ぶ、通常この 初期結晶化は数十~百ミクロン程度に絞ったレーザービ ームを回転するディスクに照射することにより行なう。 【0004】光ディスクの記録層材料について、従来、 共晶組成近傍の合金材料は非晶質形成能は高いものの、 結晶化の際に相分離を伴うため、100mgec未満の 短時間の加熱では結晶化できず、オーバーライト可能な 光記録媒体の記録層として不適当であると考えられてき た。特に、GeSbTe系3元合金に注目した場合、T e85 Ge15共晶組成近傍では実用的な結晶化速度は得ら、 れていない。一方、Sb70Te30共晶組成近傍では、反 射率変化のみをモニタした極めて初歩的な方法であるけ れども、Sb. Tei-1 (0. 58<x<0. 75) 2 元合金が結晶ー非晶質状態間で繰り返し記録消去可能で

あることは米国特許5015548号に開示されてい

【0005】本発明者らは、単純化のためSbTeから なる2元合金に注目し、従来の説にとらわれず共晶組成 近傍の結晶化/非晶質化特性につき、より高密度記録に 適した光ディスク評価機を用い、マーク長記録への適性 の観点から再検討を行なった。その結果、SbroTeso 共晶組成近傍のSbTe合金を主成分とする記録層は初 期結晶化は困難であるものの、一旦初期結晶化してしま 高速に行なうことができることを見出した。

【0006】本発明者らの知見によれば、このような共 晶組成近傍の材料を用いる最大の利点は、非晶質マーク の周辺部あるいは、消去されたマーク内に初期化状態と 反射率の異なる粗大グレインが生じにくいということで ある。これは、結晶成長が相分離によって律速されてい る共晶点近傍の合金に特有の現象である。しかしなが ら、このような材料は、固相での結晶化速度を高めよう とすると、非晶質マークを形成する際の再凝固時の再結 晶速度まで極端に速くなってしまい、溶融領域の外周部 20 が再結晶化して非晶質マークの形成が不十分になりやす いという問題がある。すなわち共晶点近傍では、結晶化 速度は相分離のための原子の拡散速度によって支配され ており、拡散速度が最大となる融点直下まで加熱しない と結晶化による高速消去ができないのである。また、現 在広く使用されているGeTe-Sb: Tes 疑似2元 合金組成近傍の記録層にくらべて、高結晶化速度が得ら れる温度範囲が狭く、かつ、高温に偏っている。従っ て、高結晶化速度と十分な大きさの非晶質マークの形成 とを両立させるためには、再凝固時、融点近傍での冷却 30 速度をとりわけ大きくしてやる必要があった。

【0007】本発明者等はさらにこの共晶組成近傍でG eもしくはInを添加した3元系材料につき評価したと ころ、SbTe共晶近傍のGeSbTe系3元合金は、 特定の記録パルスパターンを用いた場合、綴り返しオー バーライトにおいて広く知られているGeTe-Sbょ Tes 疑似2元合金近傍の材料より劣化が少ない、ある いは、マーク長記録したときのマークエッジのジッタが 小さいという利点があることを見出した。また、結晶化 温度がSb70Te302元共晶合金より高く、経時安定性 40 に優れていることもわかった。しかしながら、成膜によ ってできた非晶質膜をいったん全面結晶化し初期化する のがSbTe共晶合金に比べても極めて困難なため、実 際上、量産には不向きであった。

【0008】これらの問題を解決するために、Sb70T e30に第3元素を加えた文献としては特開平1-115 685号公報、特開平1-115686号公報、特開平 1-251342号公報、特開平1-303643号公 報等が挙げられるが、添加元案についてとりわけどれが 有効であり、また2元衆以上を同時に添加し4元系以上 50

とすることについては開示されていない。その他、この 共晶組成を含むSbTe2元系に第3元素を添加した例 として、特開平1-100745号公報、特開平1-1 00746号公報、特開平1-100747号公報、特 開平1-100748号公報があげられる。しかし、こ れら一連の公知文献ではSbioTeso金風化合物組成も 母体として含まれており、必ずしもSb70Te30共晶組 成に注目したものではなく、よって、Sb70Te30共晶 組成特有の問題点である初期化の困難さや、経時安定性 えば以後の非晶質-結晶相変化による記録消去は極めて 10 の不十分さを解決してより信頼性の高い実用的な媒体を 形成する方法に関して開示されていない。

【0009】SbTe共晶組成近傍の相変化媒体に関し ては、成膜後の記録層を結晶化させる初期化操作が困難 であるために、生産性が低く実用に供されないという深 刻な問題があった。このため、初期化の容易な金属間化 合物組成近傍の材料、あるいはその疑似2元合金のみ が、実用的な特性を示すと考えられていた。近年、Sb 70 Te30共晶組成近傍にAg, Inを同時に添加するこ とで、Inによる経時安定性の改善と、Agによる初期 化の容易化が同時に達成されることが報告されている (特開平4-232779号公報、特開平5-1857 32号公報)。これは、特定の組み合わせの2元または 3元素を適量添加することにより、Sb70Te30共晶組 成2元材料の特性が飛躍的に改善され実用的レベルに達 しうることを示している。このような記録層のうち有用 な材料は、4または5元合金の組み合わせ及び組成をそ れぞれ最適化する必要から、きわめて限定的な場合にだ け明らかにされている(特開平8-267926号公報 等)。さらに未知の限定的組み合わせ及び組成があり、 一層の改善が得られることが期待されるが、その発見に は通常の多元合金の場合と同じく、きわめて多大な労力 を必要とする。

[0010]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記従来技 術の問題点を解決するためになされたもので、その目的 は、共晶組成の相変化リライタブル特性を生かしつつ、 初期結晶化(初期化)を容易にし、ディスク特性として ジッタ低減を図ることにある。

[0011]

【問題点を解決するための手段】本発明者らは、従来の 知られているSbTe共晶近傍組成の内、特定の5種類 の元素を特性範囲で有するものを記録層に用いた場合 に、上記の目的が逢せられることを見出し、本発明を完 成した。即ち、本発明の要旨は、基板上に相変化型光記 録層が設けられ、相変化記録層への情報の記録再生が結 晶状態と非晶状態との間の相変化によって行なわれる光 学的情報記録用媒体において、該相変化型光記録層が [0012]

【化3】

X Ga M Sb Te ,

【0013】(ただし、XはAg、Au、Pd、Ptも しくはZnのうちの少なくとも一種、MはSn、Ge、 Si, Pbのうちの少なくとも一種、 $0.0 \le \alpha \le 0.$ 1. 0.  $0.01 \le \beta \le 0.1$ . 0.  $0.01 \le \alpha \le 0.1$  $5, 0.5 \le \delta \le 0.7, 0.15 \le \epsilon \le 0.4, 0.$  $0.3 \le \beta + \chi \le 0.25$ ,  $\alpha + \beta + \chi + \delta + \varepsilon = 1$ . 0) なる組成を有することを特徴とする光学的情報記録 用媒体にある。

#### [0014]

【発明の実施の形態】本発明におけるディスクの層構成 10 . は、例えば図1に模式的に示すように、基板1上に少な くとも下部保護層2、相変化型記録層3、上部保護層 4、反射層5を設けてなる。保護層2及び4、記録層 3、反射層5はスパッタリング法などによって形成され る. 記録膜用ターゲット、保護膜用ターゲット、必要な 場合には反射層材料用ターゲットを同一真空チャンバー 内に設置したインライン装置で膜形成を行なうことが各 層間の酸化や汚染を防ぐ点で望ましい。また、生産性の 面からもすぐれている。また、反射層5の上および基板 1の下に、紫外線硬化樹脂からなる保護コートが設けら 20 れても良い。また、上記層構成以外に相変化記録層3の 上下等に拡散防止層等を設けてもよい。

【0015】本発明で使用する記録層は、XGaMSb Te合金薄膜 (XはAg、Au、Pd、PtもしくはZ nのうちの少なくとも一種、MはSn. Ge. Si. P bのうちの少なくとも一種)であり、SbTe2元合金 系におけるSb70Te30共晶点組成近傍をベースにOG a及びOSi, Sn, Ge及びPbのうち少なくとも一 種を特定量添加した点がポイントである。 好ましくは③ Ag、Au、Pd、Pt及びZnのうちの少なくとも一 30 種を特定量添加する。

【0016】本発明の記録媒体では、Sb70Te30比を 一定に示した線上では基本的にSb相とSbzTes相 が相分離することを逆に利用していると考えられる。即 ち、光記録媒体において非晶質マークを形成するような 非平衡な過冷却状態では、過剰のSbが含まれると再都 固時にまず微小Sbクラスタが析出する。このSbクラ スタが結晶核となって非晶質マーク中に残存するため、 以後の非晶質膜の消去(再結晶化)は相分離に時間をか けることなく短時間で終了するものと考えられる。

【0017】本発明の記録媒体の記録特性すなわち非晶 質および結晶化の可逆的プロセスは、ほとんどSb/T e比、すなわち母体となるSb70Te30共晶組成に含ま れる過剰Sb量で決まる。Sbが多くなれば急冷状態で 析出するSbクラスタサイトが増え、結晶核生成が促進 されると考えられる。これは、名結晶核から同一結晶成 長速度を仮定しても、成長した結晶粒で埋め尽くされる に要する時間が短縮され、結果として非晶質マークを結 晶化するに要する時間が短縮されることを意味する。従

合に有利である。一方、記録層の冷却速度は記録時の線 速度にも依存する。すなわち、同一層構成であっても低 い線速度ほど冷却速度は低下する。従って、低い線速度 ほど非品質形成のための臨界冷却速度が小さい組成、す なわち過剰Sb量の少ない組成が望ましい。まとめると Sb70Te20共品組成を基準として、過剰Sb量が多い 組成ほど高級速度に適している。

【0018】本発明記録層に含まれる各元素の組成は次 の範囲である。すなわち、組成

[0019]

【化4】

X<sub>a</sub>Ga<sub>a</sub>M<sub>x</sub>Sb<sub>a</sub>Te<sub>a</sub>

【0020】において、aの下限値は0.0、上限値は 0.1、好ましくは0.01以上とするが最も好ましく は0.06である。また8の下限値は0.001、上限 値は0.1、好ましくは0.03である。2の下限値は 0.01であり、上限値は0.15、好ましくは0.1 0である。δの下限値は0.5、好ましくは0.55で あり、上限値は0.7、好ましくは0.65である。 $\epsilon$ の下限値は0.15であり、上限値は0.4である。ま た $\beta$ + $\alpha$ としては、下限値としては0.03であり、上 限値としては0.25、好ましくは0.13である。 な お、上記組成において $\alpha+\beta+\chi+\delta+\varepsilon=1$ . 0であ る。要するに、これらの数値は金属の成分比率を示すも のであり、X又はMについては2種以上の場合もある が、この場合は合計量をベースとする。本発明者らの検 討によれば、上記のように組成を限定することにより、 特にCDと互換性のあるCDーEとして高々CD線速の 6倍速程度(7.2~8.4m/s)でオーバーライト する場合に、繰り返しオーバーライト耐久性と経時安定 性にすぐれた組成として選択的に用いることができる。 【0021】上記組成において、GaとM(Sn, G e, Si, Pbのうちの少なくとも1種) は結晶化温度 を高め、経時安定性を高める効果を有する。Mのみを添 加した場合には、経時安定性を得るためにはおよそ3原 子%以上が必要であるが、15原子%を越えると経時安 定性の改善と引き替えに、急激に初期結晶化が困難にな るという問題点がある。一方、Gaを単独で添加した場 合、室温での保存安定性および初期化作業を容易にする 40 ためには3原子%は必要であるが、10原子%をこえて 含まれると相分離が生じ易く、繰り返しオーバーライト により偏折が起きるため好ましくない。一方繰り返しオ ーバーライト耐久性を10000回以上保証するために は上記Ga添加量を3原子%未満に減らす必要がある が、一方で非晶質マークの経時安定性および初期化作業 を容易化させるためには不十分である。そこで本発明で は、Ga及びMを同時に少量添加することにより、初期 化操作を困難にすることなく、また、繰り返しオーバー ライトによる偏析を招くことなく、非晶質状態の熱的安 って、高級速度で短時間のレーザー光照射で消去する場 50 定性を改等し、非晶質の記録ビットを経時安定性を高め

る。すなわち、MとGaの合計の添加量については、3 原子%以上25原子%以下である。3原子%未満では経 時安定性の改善効果が不十分であり、25原子%をこえ るとMもしくはGa量がどのような割合で添加されよう とも、繰り返しオーバーライトによる偏折や初期化の困 雖さを招く。また、GaもしくはM含有量が単独でそれ ぞれ10原子%もしくは15原子%をこえると上記のよ うな問題が生じやすいので好ましくない。Mの中ではG eは結晶化速度の低下を招きにくく、5%以下の少量添 加でも結晶化温度を高め、熱的安定性を改善するのに効 10 よい。より具体的には2nSや希土類硫化物と酸化物、 果があり、偏折も生じにくいので、特に好ましい。

【0022】X (Ag、Au、Pd、Pt、Zn) は成 膜直後の非晶質膜の初期化を容易にする効果がある。初 期化方法にもよるが10原子%未満の添加で十分であ り、多すぎるとかえって経時安定性を損ねたり、記録マ ーク端のジッタが悪化したりすることがある。また少な すぎても効果が十分でない傾向にある。元素Xの添加に より初期化が容易になるメカニズムは必ずしも明らかで はないが、Sbクラスタと併せて微細なZnSb相やA gSb相などのXSb相が折出し結晶核として働くため 20 と考えられる。中でも、Zn及びAgは結晶化が容易と なり、かつジッタの悪化も少なく、好ましい。特にAg はジッタが悪化せず、好ましい。SbTe共晶にX=A g、Au、Pd、Pt、Zn、さらにM=Si, Sn, Ge、PbおよびGaを添加することにより、非晶質マ ークの経時安定性を維持しつつ、初期化操作における結 晶化時間が短縮される。X、M、及びGaの添加によ り、母体となるSbTeが共晶となるのはSb60Te40 からS bes Tess程度にすれるようである。従って、本 発明で使用する。

[0023] 【化5】

X Ga B M , S b & T e e

【0024】合金全体としての線速依存性は上記のよう にこの組成をベースに過剰のSbをどれだけ含むかによ って決まる。高線速に対応させるには、前述のように過 剰なSb量を増やせばよいが、あまり増やすと非晶質ビ ットの安定性が損なわれるので、0.5≦8≦0.7で あることが好ましい。より好ましくは、0.55≦δ≦ 0.65である。

【0025】なお、記録層は上記の5種の元素以外の元 案を含んでいてもよい。また、記録層の膜厚は通常5-40nm、好ましくは15-30nmである。本発明に おける記録媒体の基板としては、ガラス、アラスチッ ク、ガラス上に光硬化性樹脂を設けたもの等のいずれで あってもよいが、成型の容易さからアラスチックが好ま しく、特にコストを含む生産性の面でポリカーポネート 樹脂が好ましい。記録層の上下に用いることができる保 護層の材料は、屈折率、熱伝導率、化学的安定性、機械

明性が高く高融点である誘電体であり、特にMg, C a, Sr. Y. La, Ce, Ho, Er, Yb, Ti, Zr, Hf, V, Nb, Ta, Zn, Al, Si, G e. Pb等の酸化物、硫化物、窒化物、炭化物やCa. Mg, Li等のフッ化物を用いることができる。これら の酸化物、硫化物、窒化物、炭化物、フッ化物は必ずし も化学量論的組成をとる必要はなく、屈折率等の制御の ために組成を制御したり、混合して用いることも有効で ある。繰り返し記録特性を考慮すると誘電体の混合物が **窒化物、炭化物等の耐熱化合物の混合物が挙げられる。** 記録層と基板との間に設けられた下部保護層は、特にア ラスチック基板の熱変形を抑える機能も求められるの で、その膜厚は通常50 nm以上であるが、あまり厚い と内部応力によりクラックが生じ易くなるので好ましく は50-500 nmである。通常はこの範囲から、光干 渉効果を考慮して反射率や、記録前後の反射率差、位相 差が適当な値になるように選ばれる。記録層と反射層と の間に設けられる上部保護層も同様の材料が使用される が、その膜厚範囲は通常10以上50nm以下である。 その最大の理由は、反射層への放熱を有効に作用させる ためである。放熱を促進し、記録層再凝固時の冷却速度 を高める層構成を採用することで、再結晶化の問題を回 避しつつ、高速結晶化による高消去比を実現する。上部 保護層の膜厚が大きすぎると、記録層の熱が反射層に到 達する時間が長くなり、反射層による放熱効果が有効に 作用しないことがある。すなわち、反射層は熱を汲みだ すポンプであり、上部保護層はポンプへ熱流を伝える配 管であると見なせる、保護層が厚いということは配管が 30 長いということであり、いくらポンプの性能が高くても (即ち反射層の熱伝導が大きくても) 有効に作用しな い、配管の流量は配管の太さ、つまり上部保護層の熱伝 導率にも作用されるが、一般に100nm未満の薄膜の 熱伝導率はバルクの熱伝導率より2-3桁以上小さく大 差はないから、厚さが重要な因子となる。一方、上部保 護層が薄すざると、記録層の溶融時の変形等によって破 壊されやすく好ましくないことがある。 また、放熟効果 が大きすぎて記録に要するパワーが不必要に大きくなる 傾向にある。

【0026】反射層の材質としては反射率の大きい物質 が好ましく、通常はAu、Ag、Al等の金属である。 特に熱伝導率が大きく上部誘電体層を介しても放熱効果 が大きいAu、Ag及びAlからなる群から選ばれる少 なくとも一種を90原子%以上含む金属が好ましい。反 射層自体の熱伝導度制御、耐腐蝕性改善のためTa、T i、Cr、Mo、Mg、V、Nb、Zr等を少量加えて もよい。特にAlr Tai-r (0.9<x<1)なる合 金は、耐腐蝕性に使れており媒体の信頼性を向上させる 上で効果である。反射層の膜厚としては、透過光がなく 的強度、密着性等に留意して決定される。一般的には透 50 完全に入射光を反射させるために50mm以上が望まし

い。また、膜厚が大きすぎると、放熱効果に変化はなく いたずらに生産性を悪くし、また、クラックが発生しや すくなるので500mm以下とするのが望ましい。上部 保護層の腹厚が40以上50 nm以下の場合には特に、 反射層を高熱伝導率にするため、含まれる不純物量を2 原子%未満とするのが好ましい。

【0027】上記のような放熱を促進させる層構成は、 相変化媒体では「急冷構造」と呼ばれ、それ自体は公知 である (特開平2~56746号公報、Jpn. J. A ppl. Phys., Vol. 28 (1989), su 10 い例を示す。 pp1.28-3,123ページ)。記録方法として は、本発明の相変化媒体はこれまでGeTe-Sb: T es 疑似2元合金系で用いられてきた記録パワーPwと 消去パワーPeの2値で変調する場合よりも、オフパル ス区間を設けることが望ましい。

【0028】2値変調のオーバーライトも可能ではある\*

 $\alpha_1$  T,  $\beta_1$  T,  $\alpha_2$  T,  $\beta_2$  T,  $\cdots$ ,  $\alpha_n$  T,  $\beta_n$  T,

【0031】(但し、 $n-j=\alpha_1+\beta_1\cdot\cdot\cdot\alpha_n+$  $\beta_{n}$  (0\leq j\leq 2), m=n-k (k=0, 1, 2) \( \psi\) Onein -k≥1)

α1 T (1≤i≤m)なる時間に記録層を溶融させるに 足る記録パワーPw (>Pe)を照射し、βι T (1≤ i≤m) なる時間には、0<Pb≤0.5Pe(ただ し、β。Tにおいては、O<Pb≦Peとなりうる)な るバイアスパワーPbを照射してオーバーライトする。 【0032】図3に(a) Pb=Peとした場合と、

(b) Pb=0(極端な場合)とした場合の記録層の温 度変化を模式的に示した。3個に分割された分割パルス の、1番目のパルスP1と2番目のパルスP2が照射さ れる間の位置を想定している。図3(a)では後続の記 30 録パルスによる加熱の影響が前方に及ぶために、1番目 の記録パルス照射後の冷却速度が遅く、かつオフパルス 区間でもPeが照射されるため、オフバルス区間での温 度降下で到達する最低温度TLが融点近傍に留まってい る. 一方、図3(b)では、オフバルス区間のPbがほ とんど Oのため、TLは融点から十分下がった点まで下 がり、かつ、途中の冷却速度も大きい。非晶質マークは 1番目のパルス照射時に溶解し、その後のオフパルス時 の急冷によって形成される。

【0033】前述のように、本発明の相変化記録層のよ 40 うなSbTe共晶近傍の組成には融点近傍でのみ大きな 結晶化速度を示すと考えられる。従って、図3(a)に 示す温度プロファイルをとることは、再結晶化を抑制 し、良好な非晶質マークを得る上で重要なことである。 逆に、冷却速度及びTLを制御することで再結晶化をほ は完全に抑制し、溶融領域とほぼ一致するクリアな輪郭 を有する非晶質マークが得られるためマーク端において 低ジッタが得られる。一方、従来のGeTe-Sb1 T es 疑似2元系合金では、図3(a), (b) いずれの 温度プロファイルでも非晶質マーク形成プロセスに大差※50

\*が、本発明においては図2に示すようなオフパルス区間 を設けた3値変調方式を用いることで、パワーマージ ン、記録時級速マージンを広げることができる。具体的 には、本発明では、上記のような媒体に、さらに以下の 記録方法を合わせ用い、記録層の再凝固時の冷却速度を 正確に制御することで、マーク長記録に適した本発明記 録層材料の特徴をさらに遺憾なく発揮させることができ る。 さらに遺憾なく発揮させることが可能となる。図 2に光記録時のレーザーパワーの照射パターンの好まし

10

【0029】長さnT(Tは基準クロック周期、nは自 然数)のマークを形成する際には、時間nTを、以下の ようにn-k個にパルス分割し、

[0030] 【化6】

※がない。なぜなら、広い温度範囲で速度は若干遅いもの の再結晶化を示すからである。この場合、パルス分割方 20 法によらずある程度の再結晶化が生じ、これが非晶質マ ーク周辺の粗大グレインとなってマーク端でのジッタを 悪化させる傾向がある。この記録層組成では、オフパル スは必須ではなく、むしろ従来の2値変調によるオーバ ーライトが単純で望ましい。すなわち、このような3億 変調方式は本発明の媒体に対して特有の効果を生じるの である.

【0034】SbTe共晶を用いた記録層を結晶化温度 以上で固相にて結晶化させる初期結晶化では、結晶化が 遅く生産性が良くないことは既に述べた。 これは、 成膜 直後の非晶質状態から、いったん相分離させ安定な結晶 状態を形成する必要があるためと考えられる。通常この 相分離には固相(融点以下)では1μ秒以上の加熱が必 要である。例えば記録層としてGez Sbz Tes を用 いた場合に成膜後(as-depositedあるいは as-depo. 状態) のディスクを十分高速に結晶化 できる条件で、Ge10SbssTe24等の記録層のディス クの初期結晶化を試みると多くの部分が結晶化しないま まアモルファス状態として残ってしまう。しかしなが ら、本発明者らの知見によれば、いったん初期化してし まえば、以後は高速で結晶化 (消去) できるようにな る。as-depo. 状態の膜が、結晶化しにくい原因 の一つはas-depoのアモルファスの状態が記録マ ークのアモルファスの状態と異なり結晶化しにくいため と考えられる。また、結晶核がas-depo状態の記 **録層にはほとんどないことが結晶化しにくい原因となっ** ていることが考えられる。実際、光学顕微鏡で初期結晶 化を試みた部分の観察をすると、結晶化のすすんだ部分 が高反射率の島状に観察される。これは結晶核のできた 部分でのみ結晶化がすすんでいるとすれば理解できる。 【0035】 しかしながら、本発明においては、特定組

成の記録層を用いることにより上配の問題を解決でき る。さらに、初期化に要する時間を短縮し、確実に1回 の光ビームの照射で初期化するための方法として、本発 明では溶融初期化が有効である。例えば、直径10~数 百μm程度に集束した光ビーム(ガスもしくは半導体レ ーザー光) あるいは長軸50~数百μm短軸1~10μ m程度の楕円状に集光した光ビームを用いて局所的に加 **熟し、ビーム中心部に限定して溶融させる。その結果、** 記録媒体が破壊されるおそれがない一方で、加えて、ビ ーム周辺部の加熱により、溶融部が余熱されるため冷却 10 速度が遅くなり、良好な再結晶化が行われる。溶融初期 化自体は公知の方法であるが、本発明にとっては特に有 効である。この方法を用いれば、例えば、従来の固相結 晶化に対して10分の1に初期化時間を短縮でき、生産 性が大幅に短縮できるとともに、オーバーライト後の消 去時に結晶性の変化を防止できる。

11

#### [0036]

【実施例】以下実施例をもって本発明を詳細に説明す る。以下では書き換え可能CDにおける標準的な評価方 法・基準を用いているが、本発明の媒体は必ずしも特定 20 のフォーマットの媒体に限定されるものではない。以下 で示す合金記録層の検討にあたっては、Ags Gaz G es SbesTerr, Age Gas Ges SberTere, Ags Gas Sbs3Te27, Zns In2Sbs3T e30、Gas Sbs5Te30合金ターゲットと、Sb、G e、AgもしくはSb1 Te3 等の合金のうちの少なく とも2種のターゲットでコスパッタを利用した。各ター ゲットの放電パワーを調製することで組成の調製を行っ た。得られた合金薄膜の組成は、化学分析によって構成 された蛍光X線強度で測定した。

# 【0037】実施例1

ボリカーボネート基板上に(ZnS)80(SiO2)20 層を103nm、記録層としてAg4.4 Ga1.7 Ge 5.6 Sb64.8Te23.5層を16nm、(ZnS)80(S iOz ) 20層を41nm、AlsoTal 合金層を200 nm、順次マグネトロンスパッタリング法にて積層し、 さらに紫外線硬化樹脂を4μm設けディスクを作成し た。このディスクを、楕円形の照射ビームの長軸の長さ を108µm短軸の長さを1.5µm程度とした光ディ スク初期化装置を用い、線速度4m/s、ビーム送り速 40 度 (ディスク半径方向) 40 m/回転、レーザーパワ -350mWで3回走査し、さらに、光ディスク評価装 置 (レーザー波長780nm、NA=0.55)を用い て、2.4m/sの線速度で8mWのDC光をランドと グループそれぞれ1回ずつトラッキングをかけて照射し 初期結晶化を行った。初期結晶化は問題なく行なえた。 記録は図2のような方法で行なった。 即ち、光ディスク 評価装置 (レーザー波長780nm、NAO. 55)を 用いて、1.2m/sから4.8m/sまでの稳速度で

12

その都度線速度にあわせて、記録線速度/1.2倍とし た)の記録を行なった。記録時には $\alpha_1 = 1$ 、 $\alpha_i = 1$ 0.  $5(i \ge 2)$ 、 $\beta_i = 0.5(i \ge 1)$  とし、Pe **/Pw=0.5で一定とし、Pwを8mWから17mW** まで振って記録を行なった。なお、この際のPbは〇. 8mWで一定とし、m=n-1とした。ジックの測定は 2. 4m/sで行なった。このときの結果を図4に示 す。図4より良好な特性が得られていることが分かる。 さらに、記録された信号は、温度80℃、80%RHの 環境下に100時間放置後も全く劣化がみられなかっ た.

# 【0038】実験例2

ポリカーボネート基板上に (ZnS)80 (SiO2)20 層を103 nm、記録層としてAgi.8 Gai.8 Ge 5.5 Sb59.9 Te25.0層を16nm、(ZnS)80 (S i Oz ) 20 層を41 nm、Alss Tai 合金層を200 nm、順次マグネトロンスパッタリング法にて積層し、 さらに紫外線硬化樹脂を4μm設けディスクを作成し た。このディスクを、楕円形の照射ビームの長軸の長さ を108μm短軸の長さを1.5μm程度とした光ディ スク初期化装置を用い、稳速度4m/s、ビーム送り速 度 (ディスク半径方向) 40μm/回転、レーザーパワ -360mWで3回走査し、さらに、光ディスク評価装 置 (レーザー波長780nm、NA=0.55) を用い て、2.4m/sの線速度で9mWのDC光をランドと グループそれぞれ1回ずつトラッキングをかけて照射し 初期結晶化を行なった。初期結晶化は問題なく行なえ た。記録は図2のような方法で行なった。即ち、光ディ スク評価装置 (レーザー波長780nm、NAO. 5 30 5)を用いて、1.2m/sから4.8m/sまでの線 速度でEFMランダム信号(クロック周波数4.32M Hzをその都度線速度にあわせて、記録線速度/1.2 倍とした)の記録を行なった。記録時には $\alpha_1 = 1$ 、 $\alpha$  $i = 0.5 (i \ge 2)$ ,  $β_i = 0.5 (i \ge 1) ≥ U$ , Pe/Pw=0.5で一定とし、Pwを8mWから17 mWまで振って記録を行った。なお、この際のPbは 0.8mWで一定とし、m=n-1とした。ジッタの測 定は2.4m/sで行なった。このときの結果を図5に 示す。 図5より良好な特性が得られていることが分か る。ただし、記録された信号について、温度80℃、8 0%RHの環境下に100時間放置後、1分間の測定中 におけるC 1エラーの最大値が17ブロック/砂から9 9ブロック/砂に増加した。

# 【0039】比較例1

ポリカーボネート 基板上に (ZnS)80 (SiOz)20 層を100 nm、記録層としてGe12 Sb67 Te23層を 20nm、(ZnS)80(SiO2)20層を20nm、 A 199.5 Tao.5 合金層を200 nm、 順次マグネトロ ンスパッタリング法にて積層し、さらに紫外線硬化樹脂 EFMランダム信号(クロック周波数4.32MHzを 50 を4µm設けディスクを作製した。このディスクを、精 円形の照射ビームの長軸の長さを80μm短軸を1.3 μm程度とした光ディスク初期化装置を用い、実施例と 同様に初期結晶化を試みたが不完全なむらのある初期結 晶化しかできなかった。むらをなくすために高いレーザ ーパワーを使用したところ熱による劣化のため欠陥が発 生してしまった。

#### 【0040】比較例2

ボリカーボネート基板上に(ZnS)eo(SiOz)to 層を80nm、記録層としてZns Inz SbazTesi 層を20nm、(ZnS)80(SiO2)20層を20n 10 m、A 199.6 Tao.6 合金層を200 nm、順次マグネ トロンスパッタリング法にて積層し、さらに紫外線硬化 樹脂を4μm設けディスクを作製した。このディスク を、楕円形の照射ビームの長軸の長さを80ミクロン、 短軸の長さを1. 4μm程度とした光ディスク初期化装 置を用い、線速度4.5m/s、ビーム送り速度50μ m/回転 (ディスク半径方向) レーザーパワー250m Wで初期結晶化を試みたところ、問題なく初期化ができ た。光ディスク評価装置 (レーザー波長780 nm、N ランダム信号(クロック周波数4.32MHzを2倍と した)の記録を行なった。記録は図2のような方法を用  $W_{i} = 1, \alpha_{i} = 0.5 (i \ge 2), \beta_{i} = 0.5$ (i≥1)とし、Pw=13mW、Pe=6.5mw、 Pb=0.8mWとした。実際の信号特性を示すジック の値は最短マーク長でクロック周期の10%未満とな り、初期特性は良好であった。また、1000回オーバ ーライト後もジッタもやはりクロック周期の10%未満 で良好であった。しかし、記録された信号は、温度80 で、湿度80%RHの環境下に100時間放置した後に 30 劣化し、ジッタがクロック周期の20%に達した。一部 で非晶質ビットが再結晶化し、消えかけていることがわ かった.

#### 【0041】比較例3

ポリカーボネート基板上に (ZnS) 80 (SiOz) 20 層を103nm、記録層としてAgs Gas SbssTe 27300Wに0. 03AのSb: Tes でコスパッタし た層を16nm、(ZnS)80(SiOz)20層を41 nm、AlggTai 合金層を200nm、順次マグネト ロンスパッタリング法にて積層し、さらに紫外線硬化樹 40 脂を4μm設けディスクを作製した。このディスクを、 長軸の長さ108μm、短軸の長さ1.5μm程度の桁 円形の照射ビームを用いた光ディスク評価装置を用い、 線速度4m/s、ピーム送り速度(ディスク半径方向) 40μm/回転で3回走査し、さらに光ディスク評価装 置 (レーザー波長780mm、NA0.55)を用い て、2.4m/sの線速度で9.5mWのDC光をラン ドとグループそれぞれ1回ずつトラッキングをかけて照 射し初期結晶化を行なった。初期結晶化は問題なく行な えた。光ディスク評価装置(レーザー波長780 nm、

·1 4

NAO. 55) を用いて1. 2m/sから4. 8m/s までの設速度でEFMランダム信号(クロック周波数 4. 32MHzをその都度線速度にあわせて、記録線速 度/1.2倍とした)の記録を行なった。記録は図2の ような方法を用い、aı =1、ai =0.5(i≧ 2),  $\beta_i = 0.5 (i \ge 1) \ge l$ , Pe/Pw=0. 5で一定とし、Pwを8mWから17mW振って記録を 行なった。なお、この際のPbは0.8mWで一定と し、m-n-1とした。ジッタの測定は2.4m/sで 行なった。このときの結果を図6に示す。図6から良好 な特性が得られていることが分かる。しかしながら記録 された信号は80℃、80%RHの高温高温下で100 時間経った後、結晶化し消え始めていた。

#### 【0042】実施例3

ポリカーボネート基板上に(ZnS)80(SiO2)20 層を103nm、記録層としてAg4.7 Ga4.7 Ge 4.6 Sb61.3 Te24.7 層を16nm、(ZnS)80 (SiOz)20層を41nm、Alss.5Tao.6 合金層 を200nm、順次マグネトロンスパッタリング法にて A0.55)を用いて、2.4m/sの線速度でEFM~20積層し、さらに紫外線硬化樹脂を $4\mu m$ 設けディスクを 作製した。このディスクを、楕円形の照射ビームの長軸 の長さを108μm短軸の長さを1.5μm程度とした 光ディスク初期化装置を用い、橡速度4m/s、ビーム 送り速度(ディスク半径方向)40 μm/回転、レーザ ーパワー230mWで3回走査し、さらに、光ディスク 評価装置(レーザー波長637nm、NAO.60)を 用いて、3.5m/sの線速度で5mWのDC光をラン ドとグループそれぞれ1回ずつトラッキングをかけて照 射し初期結晶化を行なった。光ディスク評価装置(レー ザー波長637nm、NAO. 60)を用いて、3.0 m/sの根速度で基本クロック周波数26.2MHzの 8-16変調ランダム信号の記録を行なった。記録は図 2のような方法を用い、 $\alpha_1 = 0.3$ 、 $\alpha_1 = 0.25$ ( $i \ge 2$ ),  $\beta_i = 0.25$  ( $i \ge 1$ ) ≥ l, Pw = 1OmW、Pe=5mWで記録を行なった。ジッタの測定 には3.5m/sで再生しσ/T=10.5%が得られ た。

#### [0043]

【発明の効果】本発明によれば、共晶組成のリライタブ ル特性を生かしつつ、初期結晶化を容易にし、ジッタ低 減を図ることができる。

## 【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の光学的情報記録用媒体の層構成の一例 を示す模式的断面図

【図2】本発明の光学的情報記録用媒体への光記録時の レーザーパワーの照射パターンの一例を示す説明図

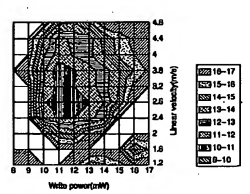
【図3】記録層の温度プロファイルの説明図

【図4】実施例1のマークジッタの等高線図

【図5】実施例2のマークジッタの等高線図

50 【図6】比較例3のマークジッタの等高線図

【図6】



#### \* NOTICES \*

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

#### DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[The technical field to which invention belongs] this invention relates to the medium for optical information record using the reflection factor difference or reflected light phase contrast produced by the phase change by laser beam irradiation in which record elimination is possible and its record method, and the manufacture method.

[Description of the Prior Art] There are an only for [ reproduction ] type, an optical recording possible type, and rewritable type in an optical disk, and the only for [ reproduction ] type has already put the videodisk, the audio disk, and the further in practical use as disk memory for mass computers. In a phase-change type optical disk, it reproduces by not using that a reflection factor or the phase of the reflected light changes before and behind a phase change, and not needing an external magnetic field, but detecting the difference in the amount of reflected lights, the optical system for which a phase-change type does not need a magnet as compared with an optical MAG type is simple — etc. — drive production is easy by the reason and it is advantageous also to a miniaturization and low-cost-izing Furthermore, it has the advantage that record and elimination are possible only by modulating the power of a laser beam, and 1 beam over-writing which performs elimination and re-record simultaneously with a single beam is also possible.

[0003] The case where it eliminates by forming a record bit and making it crystallize by making record film make it amorphous by the phase-change recording method in which 1 beam over-writing is possible is common. In this case, since the as-depo state has the common case of being amorphous, in order to make an initial state into a crystallized state, it needs to crystallize the whole disk surface for a short time. This process is called initial crystallization. Usually, this initial crystallization is performed by irradiating the disk turning around the laser beam extracted to about dozens-100 microns.

[0004] Conventionally, although the charge of an alloy near the eutectic composition of amorphous organization potency is high, since it is accompanied by phase separation in the case of crystallization, by heating of a short time for less than 100ns, it could not crystallize but the record layer material of an optical disk has been considered to be unsuitable as a record layer of the optical recording medium [ over-write / medium ]. When GeSbTe system the alloy of 3 yuan is observed especially, a practical crystallization speed is not obtained near the Te85germanium15 eutectic composition. On the other hand, although it is the very elementary method which carried out the monitor only of the reflection factor change near the Sb70Te30 eutectic composition, it is indicated by U.S. JP,5015548,B that record elimination is [ of Sbx Te1-x 2 (0.58< x<0.75) yuan ] repeatedly possible for an alloy between crystal-amorphous states.

[0005] This invention persons performed re-evaluation from a viewpoint of the fitness to mark length record using the optical disk evaluation machine which was not caught by the conventional opinion paying attention to the 2 yuan alloy which consists of SbTe for simplification, but fitted high-density record more about crystallization / amorphous-ized property near the eutectic composition. Consequently, although initial crystallization was difficult, once it crystallized the record layer which makes a principal component the SbTe alloy near the Sb70Te30 eutectic composition the first stage, it found out that record elimination by future amorphous-crystal-phase change could be performed at very high speed.

[0006] According to this invention persons' knowledge, I hear that it is hard to produce the big and rough grain from which an initialization state and a reflection factor differ, and the greatest advantage using the material such near the eutectic composition is in the periphery of an amorphous mark, or the eliminated mark. This is the phenomenon in which a crystal growth is peculiar to the alloy near [ as for which rate controlling is carried out by phase separation ] the eutectic point. However, such a material has the problem that become extremely quick to the recrystallization speed at the time of the re-solidification at the time of forming an amorphous mark, and the periphery section of a melting field recrystallizes and formation of an amorphous mark tends to become inadequate, when it is going to raise the crystallization speed in solid phase. That is, near the eutectic point, crystallization speed is governed by the diffusion rate of the atom for phase separation, and unless it heats to directly under where a diffusion rate serves as the maximum / melting point ], high-speed elimination by crystallization cannot be performed. Moreover, GeTe-Sb2 Te3 used widely now Compared with the record layer near the false alloy composition of 2 yuan, the temperature requirement from which high crystallization speed is obtained is narrow, and inclines toward the elevated temperature. Therefore, in order to reconcile high crystallization speed and formation of the amorphous mark of sufficient size, at the time of re-solidification, the cooling rate near the melting point needed to be divided and it needed to enlarge.

[0007] When this invention person etc. evaluates per [ which added germanium or In near / this / the eutectic composition further ] 3 yuan system material, GeSbTe system the alloy of 3 yuan near SbTe eutectic GeTe-Sb2 Te3 widely known in repeat

over-writing when a specific record pulse pattern is used With less degradation than the material near the false alloy of 2 yuan Or it found out that there was an advantage that the jitter of the mark edge when carrying out mark length record is small. Moreover, crystallization temperature was higher than the Sb70Te eutectic alloy of 302 yuan, and it also turns out that it excels in stability with the passage of time. However, even if once crystallizing completely and initializing the amorphous film made by membrane formation compared with the SbTe eutectic alloy, it was very unsuitable for eye a difficult hatchet, a substantially, and mass production.

[0008] Although JP,1-115685,A, JP,1-115686,A, JP,1-251342,A, JP,1-303643,A, etc. are mentioned as reference which added the 3rd element to Sb70Te30 in order to solve these problems, it divides about an alloying element and is not indicated about which adding two or more elements simultaneously, and carrying out to more than a 4 yuan system effectively. In addition, JP,1-100745,A, JP,1-100746,A, JP,1-100747,A, and JP,1-100748,A are raised to SbTe the system of 2 yuan including this eutectic composition as an example which added the 3rd element. However, by the well-known reference of these series, it is contained as a parent, and Sb40Te60 metallic-compounds composition is not necessarily what observed Sb70Te30 eutectic composition, either, and, therefore, is not indicated about the method of solving the insufficiency of the difficult pod of initialization which is a trouble peculiar to Sb70Te30 eutectic composition, and stability with the passage of time, and forming a more reliable practical medium.

[0009] Since initialization operation of crystallizing the record layer after membrane formation about the phase-change medium near the SbTe eutectic composition was difficult, there was a serious problem that practical use was not low presented with productivity. For this reason, only the material near [ easy ] the intermetallic-compound composition of initialization, or the false alloy of 2 yuan was considered that a practical property is shown. It is reported that an improvement of the stability with the passage of time by In and easy-ization of initialization by Ag are simultaneously attained by adding Ag and In simultaneously near the Sb70Te30 eutectic composition in recent years (JP,4-232779,A, JP,5-185732,A). This shows that it is improved by leaps and bounds and the property of Sb70Te30 eutectic composition the material of 2 yuan may reach practical level by carrying out optimum dose addition of 2 yuan or three elements of a specific combination. Among such record layers, useful material is clarified, only case [ very limitation-], the required shell which optimizes 4 or the combination of a 5 yuan alloy, and composition, respectively, and (JP,8-267926,A etc.). There are still stranger limited combination and composition, and although it is expected that much more improvement is obtained, a very great effort is needed for the discovery as well as the case of the usual plural alloys.

[0010]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] It was made in order that this invention might solve the trouble of the above-mentioned conventional technology, and employing the phase-change lilac ITABURU property of eutectic composition efficiently, it makes initial crystallization (initialization) easy and the purpose is shown in aiming at jitter reduction as a disk property.

[0011]

[Means for Solving the Problem] When what has five kinds of specific elements in the property range among the composition near SbTe eutectic by which the former is known was used for a record layer, this invention persons found out that the above-mentioned purpose was reached, and completed this invention. That is, for the summary of this invention, a phase-change type optical recording layer is prepared on a substrate, it sets to the medium for optical information record by which record reproduction of the information on a phase-change record layer is performed by the phase change between a crystallized state and amorphous state, and this phase-change type optical recording layer is [0012].

[Formula 3] X Ga B M x S b & T e e

[0013] however, X -- the inside of Ag, Au, Pd, Pt, or Zn -- at least -- a kind -- At least M of Sn, germanium, Si, and the Pb(s) A kind, It is in the medium for optical information record characterized by having 0.0<=alpha<=0.1, 0.001<=beta<=0.1, 0.001<=chi<=0.15, 0.5<=delta<=0.7, 0.15<=epsilon<=0.4, 0.03 <= beta+chi <=0.25, and the composition that becomes alpha+beta+chi+delta+epsilon =1.0.

[0014]

[Embodiments of the Invention] The lower protective layer 2, the phase-change type record layer 3, the up protective layer 4, and a reflecting layer 5 are formed at least on a substrate 1, and the lamination of the disk in this invention becomes, as typically shown in <u>drawing 1</u>. Protective layers 2 and 4, the record layer 3, and a reflecting layer 5 are formed by the sputtering method etc. It is desirable at the target for record film, the target for protective coats, and the point that performing film formation with the in-line equipment which installed the target for reflecting layer material in the same vacuum chamber when required prevents the oxidization and contamination between each class. Moreover, it excels also from the field of productivity. Moreover, the protection coat which consists of ultraviolet-rays hardening resin may be established on a reflecting layer 5 and in the bottom of a substrate 1. Moreover, you may prepare a diffusion prevention layer etc. in the upper and lower sides of the phase-change record layer 3 etc. in addition to the above-mentioned lamination.

[0015] The record layer used by this invention is a XGaMSbTe alloy thin film (at least a kind of [ At least a kind and M of / X / Ag, Au, Pd, Pt, or the Zn ] Sn, germanium, Si, and the Pb(s)), and the point which carried out the amount addition of specification at least among \*\*Ga and \*\*Si, and Sn, germanium and Pb based on near the Sb70Te30 eutectic-point composition in the SbTe alloy system of 2 yuan is the point. Inside [ it is \*\*Ag, and Au, Pd, Pt and Zn preferably ] carries out the amount addition of specification of a kind at least.

[0016] On the line which showed the Sb70Te30 ratio uniformly with the record medium of this invention, they are Sb phase and Sb2 Te3 fundamentally. It is thought that it uses conversely that a phase carries out phase separation. Namely, if superfluous Sb is contained in the state of supercooling [ \*\*\*\* / un-] which forms an amorphous mark in an optical recording medium, a minute Sb cluster deposits first at the time of re-solidification. Since this Sb cluster serves as a crystalline nucleus and remains during an amorphous mark, it is thought that elimination (recrystallization) of future amorphous films is ended for a short time, without spending many hours on phase separation.

[0017] Most of the recording characteristic of the record medium of this invention, i.e., an amorphous substance, and the reversible process of crystallization is decided by the amount of superfluous Sb(s) contained in the Sb70Te30 eutectic composition which becomes a Sb/Te ratio, i.e., a parent. If Sb increases, Sb cluster sites which deposit in the state of quenching will increase in number, and it is thought that crystal nucleation is promoted. Even if this assumes the same rate of crystal growth from each crystalline nucleus, it means that the time required for filling with the grown-up crystal grain is shortened, and the time required for crystallizing an amorphous mark as a result is shortened. Therefore, it is advantageous when eliminating by short-time laser beam irradiation with high linear velocity. On the other hand, it depends for the cooling rate of a record layer also on the linear velocity at the time of record. That is, even if it is the same lamination, a cooling rate falls like a low linear velocity. Therefore, the composition with the small critical cooling rate for amorphous formation of a lower linear velocity, i.e., few composition of the amount of superfluous Sb(s), is more desirable. If it collects, composition with many amounts of superfluous Sb(s) is suitable for high linear velocity on the basis of Sb70Te30 eutectic composition.

[0018] Composition of each element contained in this invention record layer is the following range. Namely, composition [0019]

[Formula 4] 
$$X_{\alpha}$$
 G a  $_{\beta}$  M  $_{\chi}$  S b  $_{\delta}$  T e  $_{\epsilon}$ 

[0020] alike -- setting -- the lower limit of alpha -- 0.0 and a upper limit -- 0.1 -- although preferably carried out to 0.01 or more, it is 0.06 most preferably moreover, the lower limit of beta -- 0.001 and a upper limit -- 0.1 -- it is 0.03 preferably the lower limit of chi -- 0.01 -- it is -- a upper limit -- 0.15 -- it is 0.10 preferably the lower limit of delta -- 0.5 -- desirable -- 0.55 -- it is -- a upper limit -- 0.7 -- it is 0.65 preferably The lower limit of epsilon is 0.15 and a upper limit is 0.4. moreover -- as beta+chi -- as a lower limit -- 0.03 -- it is -- as a upper limit -- 0.25 -- it is 0.13 preferably In addition, in the above-mentioned composition, it is alpha+beta+chi+delta+epsilon =1.0. In short, these numeric values use the total quantity as the base in this case, although a metaled component ratio is shown and there are also two or more sorts of cases about X or M. limiting composition as mentioned above according to examination of this invention persons -- especially -- as CD-E which is compatible with CD -- at most -- the case, an over-write [ about (7.2 - 8.4 m/s) 6X of CD linear velocity ], -- repeat over-writing endurance -- passing -- the time -- stability -- having excelled -- composition -- \*\*\*\*\*\* -- alternative -- it can use.

[0021] In the above-mentioned composition, Ga and M (at least one sort in Sn, germanium, Si, and Pb) have the effect which raises crystallization temperature and raises stability with the passage of time. Although more than about 3 atom % is required in order to acquire stability with the passage of time when only M is added, it will pass, if 15 atom % is exceeded, and there is a trouble that initial crystallization becomes difficult rapidly, in exchange for the improvement of the Tokiyasu quality. On the other hand, it is not desirable, in order that it may be easy to produce phase separation and a segregation may occur by repeat over-writing, if 10 atom % is surpassed and it is contained, although 3 atom % is required in order to do easy the preservation stability in a room temperature, and initialization work when Ga is added independently. Although it is necessary to reduce the above-mentioned Ga addition under to 3 atom % on the other hand in order to guarantee repeat over-writing endurance 10000 times or more, it is inadequate in order to make the stability of an amorphous mark with the passage of time, and initialization work turn easily by one side. Then, in this invention, without I without it makes initialization operation difficult by carrying out little addition of Ga and the M simultaneously, and ] causing the segregation by repeat over-writing, the thermal stability of an amorphous state is improved, it passes through an amorphous record bit, and the Tokiyasu quality is raised. That is, about the addition of the sum total of M and Ga, it is below 25 atom % more than 3 atom %. If it passes, under 3 atom % of the improvement effect of the Tokiyasu quality is inadequate and 25 atom % is surpassed, even if M or the amount of Ga(s) will be added at what rate, the segregation by repeat over-writing and the difficulty of initialization are caused. Moreover, since it will be easy to produce the above problems if Ga or M content surpasses ten atom % or 15 atom % independently, respectively, it is not desirable. In M, since germanium cannot cause the fall of crystallization speed easily, even 5% or less of little addition raises crystallization temperature, an effect is to improve thermal stability and it is hard to produce a segregation, it is especially desirable.

[0022] X (Ag, Au, Pd, Pt, Zn) has the effect which makes easy initialization of the amorphous film immediately after membrane formation. Although based also on the initialization method, when many [ addition of under 10 atom % is enough and / too ], it passes on the contrary, and the Tokiyasu quality may be spoiled or the jitter of a record mark edge may get worse. Moreover, even if too few, an effect is in the inclination which is not enough. Although the mechanism to which initialization becomes easy by addition of Element X is not necessarily clear, it thinks for combining with Sb cluster, and XSb phases', such as a detailed ZnSb phase's and an AgSb phase's, depositing, and working as a crystalline nucleus. Especially, crystallization becomes easy, and Zn and Ag also have little aggravation of a jitter, and it is desirable. A jitter does not get worse but especially Ag is desirable. The crystallization time in initialization operation is shortened by it, maintaining the stability of an amorphous mark with the passage of time to a SbTe eutectic X=Ag, Au, Pd, Pt and Zn, and by adding M=Si, and Sn, germanium, Pb and Ga further. It seems that it shifts from Sb60Te40 that SbTe used as a parent becomes eutectic by addition of X, M, and Ga to about

3 of 7 7/15/03 9:39 AM

35 Sb65Te. Therefore, it is used by this invention. [0023]
[Formula 5]  $X_a G a_b M_7 S b_d T e_c$ 

[0024] The linear velocity dependency as the whole alloy is decided [ Sb / superfluous at the base ] by which contains in this composition as mentioned above. Since the stability of an amorphous bit will be spoiled if it increases not much although what is necessary is just to increase the amount of Sb(s) superfluous as mentioned above in order to make it correspond to high linear velocity, it is desirable that it is 0.5<=delta<=0.7. It is 0.55<=delta<=0.65 more preferably. [0025] In addition, the record layer may contain elements other than the five above-mentioned sorts of elements. Moreover, the thickness of a record layer is usually 15 to 30 nm preferably five to 40 nm. Although you may be any, such as what prepared the photoresist on glass, plastics, and glass, as a substrate of the record medium in this invention, the ease of molding to plastics is desirable and polycarbonate resin is desirable in respect of the productivity containing especially cost. The material of a protective layer which can be used for the upper and lower sides of a record layer is determined with careful attention to a refractive index, thermal conductivity, chemical stability, a mechanical strength, adhesion, etc. Generally, transparency is the dielectric which is a high-melting point highly, and fluorides, such as oxides, such as Mg, calcium, Sr, Y, La, Ce, Ho, Er, Yb, Ti, Zr, Hf, V, Nb, Ta, Zn, aluminum, Si, germanium, and Pb, a sulfide, a nitride, carbide, and calcium, Mg, Li, can be used especially. As for these oxides, a sulfide, a nitride, carbide, and a fluoride, it is also effective for it not to be necessary to necessarily take a stoichiometric composition, and to control composition, or to mix and to use for control, such as a refractive index. The mixture of a dielectric is good when a repeat recording characteristic is taken into consideration. The mixture of heat-resistant compounds, such as ZnS, a rare earth sulfide, an oxide, a nitride, and carbide, is more specifically mentioned. Since the function in which especially the lower protective layer prepared between the record layer and the substrate suppresses heat deformation of a plastic plate is also called for, although the thickness is usually 50nm or more, since it will become easy to produce a crack with internal stress if not much thick, it is 50 to 500 nm preferably. Usually, it is chosen out of this range so that a reflection factor, and the reflection factor difference before and behind record and phase contrast may become a suitable value in consideration of the optical interference effect. Although material with the same said of the up protective layer prepared between a record layer and a reflecting layer is used, the thickness range is usually 10 or more nm [ 50 ] or less. The greatest reason is for making the thermolysis to a reflecting layer act effectively. Thermolysis is promoted, and the high elimination ratio by high-speed crystallization is realized by adopting the lamination which raises the cooling rate at the time of record \*\*\*\* solidification, avoiding the problem of recrystallization. If the thickness of an up protective layer is too large, time for the heat of a record layer to reach a reflecting layer may become long, and the thermolysis effect by the reflecting layer may not act effectively. That is, a reflecting layer is a pump which pumps out heat and it can be considered that an up protective layer is piping which tells a heat flow rate to a pump. I hear that that a protective layer is thick has long piping, and there is, and however high the performance of a pump may be, even if heat conduction of a reflecting layer is large namely,, it does not act effectively Although the flow rate of piping acts on the size of piping, i.e., the thermal conductivity of an up protective layer, since there is no great difference, generally it serves as a factor with important thickness smaller [ the thermal conductivity of a less than 100nm thin film ] 2 to 3 or more figures than the thermal conductivity of bulk. On the other hand, when an up protective layer is too thin, it is not [ that the deformation at the time of melting of a record layer etc. is easy to be destroyed ] sometimes desirable. Moreover, it is in the inclination for the power which the thermolysis effect is too large and record takes to become large

[0026] The matter with a large reflection factor as the quality of the material of a reflecting layer is desirable, and is usually metals, such as Au, Ag, and aluminum. The metal which is chosen from the group which especially thermal conductivity becomes from Au, Ag, and aluminum with the large thermolysis effect through an up dielectric layer greatly and which contains a kind more than 90 atom % at least is desirable. You may add Ta, Ti, Cr, Mo, Mg, V, Nb, Zr, etc. a little for thermal conductivity control of the reflecting layer itself, and a corrosion-resistant improvement. especially -- Alx Ta 1-x (0.9< x<1) -- an alloy is an effect, when it excels in corrosion resistance and the reliability of a medium is raised In order for there to be no transmitted light and to reflect an incident light completely as thickness of a reflecting layer, 50nm or more is desirable. Moreover, if thickness is too large, since it will be changeless in the thermolysis effect, and productivity will be worsened in vain and it will become easy to generate a crack, it is desirable to be referred to as 500nm or less. Especially when the thickness of an up protective layer is 40 or more nm [50] or less, in order to make a reflecting layer into high temperature conductivity, it is desirable to make the impure amount of resources contained under into 2 atom %.

[0027] The lamination which promotes the above thermolysis is called "quenching structure" by the phase-change medium, and it is well-known in itself (JP,2-56746,A, Jpn.J.Appl.Phys., Vol.28 (1989), suppl.28-3,123 page). As the record method, the phase-change medium of this invention is GeTe-Sb2 Te3 until now. It is more desirable than the case where it becomes irregular with binary [ of the record power Pw used by the false alloy system of 2 yuan, and the elimination power Pe ] to prepare the off-pulse section.

[0028] Although over-writing of a binary modulation is also possible, a linear velocity margin can be extended at the time of a power margin and record by using 3 value modulation technique which prepared the off-pulse section as shown in <u>drawing 2</u> in this invention. Specifically, by this invention, the following record methods can be further doubled and used for the above media, and the feature of this invention record layer material of having been suitable for mark length record can be demonstrated that there is nothing still with regret by controlling correctly the cooling rate at the time of the re-solidification of a record layer. It

superfluously.

becomes possible to make it demonstrate that there is nothing still with regret. The desirable example of the irradiation pattern of the laser power at the time of optical recording is shown in drawing 2.

[0029] In case the mark of length nT (T is a reference clock period and n is the natural number) is formed, the division of timer pulse period of the time nT is carried out to a n-k individual as follows, and it is [0030].

[Formula 6]

alpha 1 T, beta 1 T, alpha 2 T, beta 2 T, ..., alpham T, betam T, [0031] (However, n-j=alpha 1+beta 1 ... alpham +betam  $(0 \le j \le 2)$ , m=n-k (1 k = 0, 2), and nmin-k>=1)

alpha1 T (1 <=i<=m) -- the record power Pw (> Pe) which is sufficient for carrying out melting of the record layer to time -- irradiating -- beta1 T (1 <=i<=m) -- time -- 0<Pb<=0.5Pe (however, in betam T, it may become 0<Pb<=Pe) -- an over-write [it / the bias power Pb is irradiated and ]

[0032] The temperature change of the record layer the case where it considers as (a) Pb=Pe at drawing 3, and at the time of carrying out to (b) Pb=0 (when extreme) was shown typically. The position while the 1st pulse P1 of a division pulse and the 2nd pulse P2 which were divided into three pieces are irradiated is assumed. In order that the influence of heating by the consecutive record pulse may reach ahead, the cooling rate after the 1st record pulse irradiation is slow, and since Pe is irradiated also in the off-pulse section, the minimum temperature tangent line which reaches by the temperature reduction in the off-pulse section has stopped at drawing 3 (a) near the melting point. On the other hand, in drawing 3 (b), since Pb of the off-pulse section is almost 0, tangent line falls to the point which fell enough from the melting point, and its intermediate cooling rate is also large. It dissolves at the time of the 1st pulse irradiation, and an amorphous mark is formed of quenching at the time of a subsequent off-pulse. [0033] As mentioned above, it is thought that near the melting point shows a big crystallization speed to composition near [ like the phase-change record layer of this invention ] SbTe eutectic. Therefore, it is important, when suppressing recrystallization and obtaining a good amorphous mark to take the temperature profile shown in drawing 3 (a). On the contrary, a cooling rate and tangent line Recrystallization is suppressed nearly completely by controlling, and since the amorphous mark which has the clear profile which is mostly in agreement with a melting field is obtained, a low jitter is obtained in a mark edge. conventional GeTe-Sb2 Te3 on the other hand the false system alloy of 2 yuan -- drawing 3 (a) and (b) -- any temperature profile does not have great difference in an amorphous mark formation process It is because recrystallization is shown although speed is slow a little at a latus temperature requirement. In this case, it is not based on the division-of-timer-pulse-period method, but a certain amount of recrystallization arises, this serves as a big and rough grain of the amorphous mark circumference, and there is an inclination to worsen the jitter in a mark edge. In this record layer composition, it is not indispensable, and rather, an off-pulse has the simple over-writing by the conventional binary modulation, and is desirable. [ of over-writing ] That is, such a 3 value modulation technique produces a characteristic effect to the medium of this invention.

[0034] Initial crystallization which crystallizes the record layer using the SbTe eutectic according to solid phase above crystallization temperature already described that crystallization is slow and productivity is not good. This is considered because it is necessary to once carry out phase separation and to form a stable crystallized state from the amorphous state immediately after membrane formation. Usually, it needs to be heated for this phase separation at solid phase (below the melting point) more than 1micro second. For example, it is germanium2 Sb2 Te5 as a record layer. While many portions will not have crystallized if initial crystallization of the disk of the record layer of germanium10Sb66Te24 grade is tried on the conditions which can crystallize the disk after forming membranes (as-deposited or as-depo. state) at sufficiently high speed when it uses, it will remain as an amorphous state. However, once it initializes according to this invention persons' knowledge, it can crystallize henceforth at high speed (elimination). One of the causes which the film of an as-depo. state cannot crystallize easily is considered to be hard to crystallize the amorphous state of as-depo unlike the amorphous state of a record mark. Moreover, it is possible that it is the cause which it cannot crystallize easily that there is almost no crystalline nucleus in the record layer of an as-depo state. If the portion which tried initial crystallization with the optical microscope is actually observed, the portion to which crystallization progressed will be observed in the shape of [ of a high reflection factor ] an island. He can understand this, supposing crystallization is progressing only in the portion which was able to do the crystalline nucleus.

[0035] However, in this invention, the above-mentioned problem is solvable by using the record layer of specific composition. Furthermore, in this invention, melting initialization is effective as a method for shortening the time which initialization takes and initializing by one irradiation of a light beam certainly. For example, it heats locally using the light beam which condensed in the shape of [ of the light beam (gas or semiconductor laser light) which converged on a diameter 10 - about 100 micrometers of numbers or a major axis 50 - about 1-10 micrometers of hundreds of micrometer minor axes ] an ellipse, and it limits to a beam core and it is made to carry out melting. Consequently, while there is no possibility that a record medium may be destroyed, since the remaining heat of the fusion zone is carried out, a cooling rate becomes slow, and good recrystallization is performed by heating of a beam periphery. Although the melting initialization itself is a well-known method, it is effective especially for this invention. If this method is used, while being able to shorten initialization time to 1/10 to the conventional solid phase crystallization and being able to shorten productivity sharply, for example, a crystalline change can be prevented at the time of elimination after over-writing.

[0036]

[Example] this invention is explained in detail with an example below. Although standard evaluation method and criteria in rewritable CD are used below, the medium of this invention is not necessarily limited to the medium of a specific format. In examination of the alloy record layer shown below, Ag5 Ga2 germanium3 Sb63Te27, Ag5 Ga5 germanium3 Sb61Te26, Ag5 Ga5 Sb63Te27, Zn5 In2Sb63Te30, a Ga5 Sb65Te30 alloy target, and Sb, germanium, Ag, or Sb2 Te3 etc. -- KOSUPATTA was used with at least two sorts of targets of the alloys Composition was prepared by preparing the electric discharge power of each

target. Composition of the obtained alloy thin film was measured by the fluorescence-X-rays intensity constituted by the chemical analysis.

[0037] They are 41nm and aluminum99Ta1 about 16nm and 80 (ZnS) (SiO2) 20 layer in 23.5 layers of Ag4.4 Ga1.7 germanium5.6 Sb64.8Te on an example 1 polycarbonate substrate considering 80 (ZnS) (SiO2) 20 layer as 103nm and a record layer. The laminating of the 200nm of the alloy layers was carried out by the magnetron sputtering method one by one, 4 micrometers of ultraviolet-rays hardening resin were prepared further, and the disk was created. The optical disk initialization equipment which set [ this disk ] the length of 108-micrometer minor axis to about 1.5 micrometers for the length of the major axis of the irradiation beam of an ellipse form is used. Linear-velocity 4 m/s, the beam feed rate (disk radial) of 40 micrometers / rotation, It scanned 3 times by laser-power 350mW, and further, it irradiated 8mW DC light a land and each one group at a time with the linear velocity of 2.4 m/s using optical disk evaluation equipment (the laser wavelength of 780nm, NA=0.55), having applied tracking, and initial crystallization was performed. Initial crystallization was able to be performed satisfactory. Record was performed by method like drawing 2. That is, the EFM random signal (4.32MHz of clock frequencies was united with linear velocity each time, and they could be record linear velocity / 1.2 times) was recorded with the linear velocity from 1.2 m/s to 4.8 m/s using optical disk evaluation equipment (laser wavelength of 780nm, NA0.55). It was referred to as alpha1 = 1, alphai = 0.5 (i>=2), and betai =0.5 (i>=1) at the time of record, presupposed that it is fixed at Pe/Pw=0.5, and recorded by shaking Pw from 8mW to 17mW. In addition, Pb in this case presupposed that it is fixed by 0.8mW, and was taken as m=n -1. Measurement of a jitter was performed by 2.4 m/s. The result at this time is shown in drawing 4. It turns out that the property better than drawing 4 is acquired. Furthermore, as for the recorded signal, degradation was not seen for after 100-hour neglect at all under the temperature of 80 degrees C, and 80% environment of RH.

[0038] They are 41nm and aluminum99Ta1 about 16nm and 80 (ZnS) (SiO2) 20 layer in 25.0 layers of Ag4.8 Ga4.8 germanium5.5 Sb59.9Te on an example 2 polycarbonate substrate considering 80 (ZnS) (SiO2) 20 layer as 103nm and a record layer. The laminating of the 200nm of the alloy layers was carried out by the magnetron sputtering method one by one, 4 micrometers of ultraviolet-rays hardening resin were prepared further, and the disk was created. The optical disk initialization equipment which set [ this disk ] the length of 108-micrometer minor axis to about 1.5 micrometers for the length of the major axis of the irradiation beam of an ellipse form is used. Linear-velocity 4 m/s, the beam feed rate (disk radial) of 40 micrometers / rotation, It scanned 3 times by laser-power 360mW, and further, it irradiated 9mW DC light a land and each one group at a time with the linear velocity of 2.4 m/s using optical disk evaluation equipment (the laser wavelength of 780nm, NA=0.55), having applied tracking, and initial crystallization was performed. Initial crystallization was able to be performed satisfactory. Record was performed by method like drawing 2. That is, the EFM random signal (4.32MHz of clock frequencies was united with linear velocity each time, and they could be record linear velocity / 1.2 times) was recorded with the linear velocity from 1.2 m/s to 4.8 m/s using optical disk evaluation equipment (laser wavelength of 780nm, NA0.55). It was referred to as alpha1 =1, alphai =0.5 (i>=2), and betai =0.5 (i>=1) at the time of record, presupposed that it is fixed at Pe/Pw=0.5, and recorded by shaking Pw from 8mW to 17mW. In addition, Pb in this case presupposed that it is fixed by 0.8mW, and was taken as m=n -1. Measurement of a jitter was performed by 2.4 m/s. The result at this time is shown in drawing 5. It turns out that the property better than drawing 5 is acquired. However, the maximum of Cl error under measurement for 1 minute increased [ second ] from 17 blocks/second to the bottom of the temperature of 80 degrees C, and 80% environment of RH in 99 blocks /after 100-hour neglect about the recorded signal.

[0039] They are 20nm and aluminum99.5Ta0.5 about 20nm and 80 (ZnS) (SiO2) 20 layer in 23 layers of germanium12Sb67Te on an example of comparison 1 polycarbonate substrate considering 80 (ZnS) (SiO2) 20 layer as 100nm and a record layer. The laminating of the 200nm of the alloy layers was carried out by the magnetron sputtering method one by one, 4 micrometers of ultraviolet-rays hardening resin were prepared further, and the disk was produced. Using the optical disk initialization equipment which set [ this disk ] 80-micrometer minor axis to about 1.3 micrometers for the length of the major axis of the irradiation beam of an ellipse form, although initial crystallization was tried like the example, only initial crystallization with imperfect unevenness was completed. In order to abolish unevenness, when a high laser power is used, the defect has occurred for degradation by heat.

[0040] They are 20nm and aluminum99.5Ta0.5 about 20nm and 80 (ZnS) (SiO2) 20 layer in 31 layers of Zn5 In2 Sb62Te on an example of comparison 2 polycarbonate substrate considering 80 (ZnS) (SiO2) 20 layer as 80nm and a record layer. The laminating of the 200nm of the alloy layers was carried out by the magnetron sputtering method one by one, 4 micrometers of ultraviolet-rays hardening resin were prepared further, and the disk was produced. When initial crystallization was tried using the optical disk initialization equipment which set [ this disk ] the length of 80 microns and a minor axis to about 1.4 micrometers for the length of the major axis of the irradiation beam of an ellipse form by linear-velocity 4.5 m/s, and the beam feed rate of 50 micrometers / rotation (disk radial) laser-power 250mW, initialization was completed satisfactory. The EFM random signal (4.32MHz of clock frequencies was made into double precision) was recorded with the linear velocity of 2.4 m/s using optical disk evaluation equipment (laser wavelength of 780nm, NA0.55). Using a method like drawing 2, record set to alpha1 =1, alphai =0.5 (i>=2), and betai=0.5 (i>=1), and could be Pw=13mW, Pe=6.5mw, and Pb=0.8mW. The value of the jitter which shows an actual signal property became less than 10% of a clock period by the shortest mark length, and the initial property was good. Moreover, after 1000 times over-writing was good at less than 10% of the jitter mist beam clock period. However, after leaving the recorded signal for 100 hours under the environment of the temperature of 80 degrees C, and 80% of humidity RH, it deteriorated, and the jitter reached 20% of the clock period. It turns out that an amorphous bit recrystallizes and it is disappearing partly.

[0041] 80 (ZnS) (SiO2) 20 layer on an example of comparison 3 polycarbonate substrate 103nm, It is Sb2 Te3 of 0.03A to Ag5

Ga5 Sb63Te27300W as a record layer. The layer [ KOSUPATTA / layer ] 16nm, (ZnS) They are 41nm and aluminum99Ta1 about 80 (SiO2) 20 layer. The laminating of the 200nm of the alloy layers was carried out by the magnetron sputtering method one by one, 4 micrometers of ultraviolet-rays hardening resin were prepared further, and the disk was produced. The optical disk [ disk / this ] evaluation equipment using the irradiation beam of with length / of a major axis / of 108 micrometers / and a length / of a minor axis / of about 1.5 micrometers ellipse type is used. It scans 3 times by linear-velocity 4 m/s, and the beam feed rate (disk radial) of 40 micrometers / rotation. Furthermore, it irradiated 9.5mW DC light a land and each one group at a time with the linear velocity of 2.4 m/s using optical disk evaluation equipment (laser wavelength of 780nm, NA0.55), having applied tracking, and initial crystallization was performed. Initial crystallization was able to be performed satisfactory. The EFM random signal (4.32MHz of clock frequencies was united with linear velocity each time, and they could be record linear velocity / 1.2 times) was recorded with the linear velocity from 1.2 m/s to 4.8 m/s using optical disk evaluation equipment (laser wavelength of 780nm, NA0.55). Using a method like drawing 2, record set to alpha1 =1, alphai =0.5 (i>=2), and betai =0.5 (i>=1). presupposed that it is fixed at Pe/Pw=0.5, and recorded by shaking 17mW of Pw(s) from 8mW. In addition, Pb in this case presupposed that it is fixed by 0.8mW, and was taken as m-n -1. Measurement of a jitter was performed by 2.4 m/s. The result at this time is shown in drawing 6. Drawing 6 shows that the good property is acquired. However, it crystallizes and the recorded signal is beginning to disappear, after passing for 100 hours under 80 degrees C, and 80% high-humidity/temperature of RH. [0042] It is Ag4.7 Ga4.7 germanium4.6 Sb61.3 Te24.7 on an example 3 polycarbonate substrate considering 80 (ZnS) (SiO2) 20 layer as 103nm and a record layer. They are 41nm and aluminum99.5Ta0.5 about 16nm and 80 (ZnS) (SiO2) 20 layer in a layer. The laminating of the 200nm of the alloy layers was carried out by the magnetron sputtering method one by one, 4 micrometers of ultraviolet-rays hardening resin were prepared further, and the disk was produced. The optical disk initialization equipment which set [ this disk ] the length of 108-micrometer minor axis to about 1.5 micrometers for the length of the major axis of the irradiation beam of an ellipse form is used. Linear-velocity 4 m/s, the beam feed rate (disk radial) of 40 micrometers / rotation, It scanned 3 times by laser-power 230mW, and further, it irradiated 5mW DC light a land and each one group at a time with the linear velocity of 3.5 m/s using optical disk evaluation equipment (laser wavelength of 637nm, NA0.60), having applied tracking, and initial crystallization was performed. The 8-16 modulation random signal of 26.2MHz of basic clock frequencies was recorded with the linear velocity of 3.0 m/s using optical disk evaluation equipment (laser wavelength of 637nm, NA0.60). Using a method like drawing 2, record set to alpha1 =0.3, alphai =0.25 (i>=2), and betai =0.25 (i>=1), and recorded by Pw=10mW and Pe=5mW. For measurement of a jitter, it reproduced by 3.5 m/s, and sigma/T =10.5% was obtained. [0043]

[Effect of the Invention] According to this invention, employing the lilac ITABURU property of eutectic composition efficiently, initial crystallization can be made easy and jitter reduction can be aimed at.

[Translation done.]